## (19) 日本国特許庁 (JP)

⑩特許出願公開

# ⑩ 公開特許公報 (A)

昭56—14466

⑤Int. Cl.³C 04 B 15/06

e.

識別記号

庁内整理番号 6542-4G ❸公開 昭和56年(1981)2月12日

発明の数 1 審査請求 有

(全 6 頁)

倒けい酸カルシウム成形体の製造法

願 昭54-86894

②出 願 昭54(1979)7月11日

⑫発 明 者 浅海洋

0)特

鎌倉市岩瀬 1-17-30

⑫発 明 者 寺田功

横浜市鶴見区鶴見1-5-21

⑫発 明 者 直井一幸

川崎市川崎区大島3-15-4

@発 明 者 西山達男

横浜市金沢区釜利谷町3518

⑪出 願 人 日本アスベスト株式会社

東京都港区芝大門1丁目1番26

号

個代 理 人 弁理士 板井一瓏

明 細 書

1. 発明の名称

けい酸カルシウム成形体の製造法

- 2. 特許請求の範囲
  - (1) 水熱合成されたけい酸カルシウム結晶にスラリー状態で強いせん断力を加えて得られた沈降体徴が 400 ml以上の微細なけい酸カルシウム結晶を、石灰原料、けい酸原料、石綿以外の補強用繊維及び水と混合し、混合物を成形し、次いで成形物を蒸熱処理した後乾燥することを特徴とするけい酸カルシウム成形体の製造法。
  - (2) 水熱合成されたけい酸カルシウム結晶がトパモライト、ゾノトライト又はこれらの混晶である特許情求の範囲第1項配載の製造法。
  - (3) 補強用機能が耐アルカリ性のガラス機能もしくはガラス質機能、パルブ、又はレーヨンである特許請求の範囲第1項又は第2項配数の製造法。
  - (4) 原料の配合比が下配の範囲にある特許請求の 範囲第1項、第2項又は第3項配載の製造法。

沈降体積が 400 ml 以上のけい酸カルシウ

CaO/SiOzモル比が 0.8~ 1.2 であるけい

機原料と石灰原料の混合物 30~95.5 %

補強用機雜

1~30 \$

水 全原料固形分重量の 5 ~ 4 0 倍量 (但しまは全原料固形分に対する重量を)

3. 発明の詳細な説明

本発明は石綿繊維を使用しないけい酸カルシウム成形体の製造方法に関するものである。

石綿繊維を補強繊維とするけい酸カルシウム成 形体の製造法において、石綿繊維はその特有の表 面電位、表面性状及び繊維形態によって、次のよ うなすぐれた作用効果を示す。

(1) 成形性を良くする。

石綿繊維はスラリー中への分散性にすぐれ、 均一な原料スラリーが得られる。またけい酸カ ルシウムの原料粉体や充填材等として用いられ る各種粉体粒子を繊維表面に政着する吸着能に すぐれ、成形時の粉体の逸散や戸過面の目詰り

(2)

공합 공**.** [

を防止し、結果的に評水性を向上させる能力に すぐれる。

### (主) 水熱反応を促進する。

生成形体のオートクレーブ中での蒸熱化よる けい酸カルシウムの水和反応化対し、石綿繊維 は触糞的にこれを促進する作用がある。従って マトリックスとして生成するけい酸カルシウム は結晶性にすぐれ、成形体に充分な強度及び耐 熱性を付与する。

## (iii) 補強効果がすぐれている。

石綿織維の持つ耐アルカリ性、及び(j)に述べた分散性によって繊維の有効利用がなされる他、その特殊な繊維要面性状は成形体のマトリックスであるけい酸カルシウム結晶との親和力にすぐれ、充分な補強効果を与える。

このため、製品は均質で優れた強度を有し、しかも常に安定した性能を示す他、耐熱性、不燃性 にも優れる。

しかしながら、石綿繊維は環境汚染の不安や曼 派の枯渇による価格の上昇などにより、その使用

(3)

を吸着する能力もほとんどないので粉体の逸散 や戸過面の目詰りを生じやすく、成形性が低下 しやすい。このため得られる成形体の均一性は 損われやすい。

繊維表面への粉体の吸着を促進する目的で、高分子凝集剤(ポリアクリルアミド系、無接高分子アルミニウム塩etc)や硫酸パン土等の沈降促進剤を使用する方法も知られているが、この方法における沈降促進剤の使用量は、一般の水処理に必要とされる添加量よりはるかに多量であり、コスト的にもその後の水熱反応のためにも、銀ましいものではない。

また有機質機能は、パルブ、レーヨン等天然セルロース系のもの及びどく一部の合成機能を除いては、蒸熱に耐え得るものが少なく、選択の範囲が狭いばかりでなく、蒸熱に耐え補強効果を示し得るものでも吸着能は比較的小さく、成形性の大巾な向上は期待出来ない。

## (||) 水熱反応が進行しにくい。

上に述べた如き轍維質は、いずれも石綿橄維。

が制限され始めた。

これに対処すべく石綿機維以外の機能、例えば各種ガラス機能、有機質機維、ロックウール、セラミックファイバーあるいはウォラストナイト、マイカ等機維状もしくは鱗片状鉱物などを補強材としたいわゆるアスペストフリーけい酸カルシウム成形体の製造方法が多数提案されている。

しかしながら、これらの補強機維類はいずれも石綿標維とは明らかに異なった形態、表面性状を有し、従って前配石綿繊維が持つような好ましい性質をほとんど示さない。このため、石綿繊維以外の補強用繊維を用いてけい酸カルシウム成形体を製造しようとする場合は、石綿繊維を補強繊維とする場合に比較して次のような問題がある。

### (1) 成形性が劣る。

ガラス繊維をはじめとする人造無機繊維類は、 石綿繊維とは、その表面性状、形態ともに著し く異なり、スラリー水中での分散が極めて悪い ため均一なスラリーが得られ難く、スラリーの 均一な流れも留み難い。また他の粉体原料粒子

(4)

とは異なり水熱反応の促進作用は全く示さないので、成形体の蒸熱処理により生成するけい酸カルンウム結晶の成長度合にはらつきが生じやすく、強度の不足やばらつきを生じることが多い。従って蒸熱条件の過転面圧の過路な条件が必要となり、成形体の品質、コスト、補強繊維の有効利用の面などに大きな欠点を持つ。

### (順) 補強効果が劣る。

アスペストフリーけい酸カルシウム成形体に使用される機能類は、パルブ等有機機能には耐火性の面から添加量が制限されるという問題が、機能状気物にはアスペクト比の問題が、ガラス機能には順直性、酸さ、耐アルカリ性などの問題が、それぞれ潜在的に存る他、各機能殺の面とマトリックスであるけい酸カルシウムとなる。であるは、対象を補うためにはマトリックスであるけい酸カルシウム自体の強度増加が不可欠となる。

潮

とを CaO/SiOz モル比 0.8~1.2 で多量の水と

共に 9~20 kg/cal の蒸気圧下に熱処理して得ら

れるけい酸カルシウム(主としてトパモライト又

はゾノトライト、あるいはこれらの混晶からなる

もの)にスラリー状態で強いせん断力を加えて得

られるものである。上記のようにして水熱合成さ

れたままのけい酸カルシウムは、例えば第1國又

は第3図に示すように、微細な1次結晶粒子が多

数凝集して租大な結晶塊を形成している。この結

晶塊に、スラリー状態で、製紙用パルパー、ファ

イブレーター等を用いて強いせん断力を加えると、

上配結晶塊は破砕され、ほとんどが、それを構成

している1次結晶粒子(ソノトライトの場合、長

さ2~5 µ、径 0.2~1 µの針状結晶)となる。

(第2図及び第4図参照)。本発明において原料

とするものは、上配結晶塊の破砕が十分進んだ結

果、沈降体積が 400 転以上、好ましくは 450

\*\*以上となったものである。但し沈降体積とは、

けい酸カルシウム結晶の固形分濃度を 1.0 重量多

に調整した水性懸潤液 500 m2を内径 50 maの ...

特開昭56- 14466(3)

本発明は、石錦織維以外の繊維を補強繊維とするいわゆるアスペストフリーのけい酸カルシウム 成形体の製造法の改良に係るもので、特にその成形性の改良及び強度の向上、均質化に主眼を置くものである。

従来とれらの問題点を十分解決した上で石綿織

維を他の繊維により代替しえた例は見当らない。

すなわち本発明は、水熱合成されたけい酸カルシウム結晶にスラリー状態で強いせん断力を加えてこれを破砕して得られた沈降体積が 400 ml以上の微細なけい酸カルシウム結晶(以下これを破砕けい酸カルシウム結晶という)を石灰原料、けい酸原料、石綿以外の補強用機維及び水と混合し、混合物を成形し、次いで成形物をオートクレープ中、加圧下に蒸熱処理した後乾燥することを特徴とする石綿繊維を使用しないけい酸カルシウム成形体の製造法の発明である。

とのような本発明の製造法において最も特徴的 な原料である破砕けい酸カルシウム結晶につきま ず説明すると、このものは石灰原料とけい酸原料

(7)

(8)

300 Nd 容量メスシリンダーに採取し、20℃で2時間静置したときの結晶含有層の体積を意味する。破砕前のけい酸カルシウム結晶は、かなり激しく攪拌しながら合成したけい酸カルシウムの場合でも、租大な塊に凝集しており、その沈降体積は高々300 Nd 複度である。

本発明の製法においては、このような破砕けい 酸カルシウム結晶を、該結晶を含む全原料固形分 に対し、 2.5 ~ 4.0 多 (重量 8、以下同じ)使用 する。 2.5 多未満では配合効果が十分でなく、ま た 4.0 多をこえるときは成形が困難になる傾向が あり、いずれも好ましくない。

他の原料中、石灰原料とけい腰原料はなんら限定されるものではなく、通常けい酸カルシウム成形体の製造原料として使用されているものをすべて使用することができる。両原料は CaO/SiO<sub>1</sub> モル比が 0.8~1.2 の範囲で、これらの合計量が全原料固形分当り30~96.5 がとなるようにすることが望ましい。

補強用に使用する石綿以外の繊維としては、ガ

ラス繊維、ロックウール、ガラス質繊維等の無機 質繊維、及びバルブ、レーヨン、ポリエステル繊 機、ポリプロピレン繊維等の有機質繊維が適当で ある。有機質繊維は成形体の耐火性、耐熱性を著 しく損わない範囲(通常全原料固形分当り 5.0 % 以下)で使用することが望ましいが、無機質繊維 は 1 ~ 3 0 % 程度使用することができる。

成形体の製造に際しては以上の賭原料を、適常 5~40 倍量(重量比)の水と共に混合してスラリー化する。この際、成形性や補強用繊維の分散性の改良あるいは製品の密度調整などの目的で消物剤、分散剤、充塡剤等の適量を影加してもよい。またボリアクリルアミド系又は無機高分子アルミニウム塩等の高分子硬集剤や硫酸パン土等を影加することにより繊維表面への粉体原料の吸着を促進してもよいが、本発明の方法においては通常これらは不要であり、使用するとしても、一般に使用される量の 1/5 程度でよい。

スラリー化した原料混合物は次いでプレス成形 法、キャスティング法、抄造成形法等、任意の成

00

(9)

特開昭56- 14466(4)

形法により任意の形状に成形する。得られた成形物はオートクレーブ中に移し、4~12 kg/cdの飽和水薫気圧下、5~20時間の薫熱処理を行なった後、100~200℃で乾燥する。これら成形以降の処理は石綿繊維を補強材とする従来のけい酸カルシウム成形体の製造法におけるそれと全く同様に行うことができるので詳細な説明は省略する。破砕けい酸カルシウム結晶を配合する以上のよ

りな本発明の方法の利点は次のとおりである。

① 成形性がよい。すなわち、破砕けい酸カルシウム結晶を配合しない場合に比べスラリー状原料混合物を静置したときの水層の透明性が顕著に向上し、スラリー中で粉体原料の製集が起こるのが認められ、その結果、成形時の戸水性が良く、粉体原料の逸散も少い。これは、且つ新鮮な漫面の活性が関与して起こるものと思われる。要集剤はこれによりほとんど不要になるわけて、凝集剤の多量使用が水熱反応を阻害する傾向を有するだけに、その意識は大きい。

(11)

のと思われる。

4. .

(これらの効果が上述のように破砕けい酸カルシウム結晶特有の性質に基づくものであることは、 後配実施例及び比較例に示すように、凝集したけい酸カルシウム結晶塊を破砕せずに配合した場合 の効果と比べ顕著な差があることから明らかである。)

以上により、本発明の方法によれば強度、耐熱性、寸法精度等多くの面で石綿繊維配合品に勝るとも劣らぬけい酸カルシウム成形体を、なんら高価・特殊な原料を使用することなく、安価且つ容易に製造することができる。

以下実施例を示して本発明を説明する。

実 施 例 1 (破砕けい酸カルシウム結晶の製 造例)

けい石と生石灰をモル比 CaO/SiO<sub>4</sub> = 1.0 化配合し、水(固形分重量に対し約 10 倍)を加えて、攪拌機付きオートクレープに入れ、200 rpmで攪拌しながら、飽和水蒸気圧 16 kg/calGのもとでも時間反応させて、ゾノトライト組品スラリー

- ② 製品の強度及び耐熱性がすぐれている。これ は、前述のように広い活性表面を持つ破砕けい 酸カルシウム結晶の存在により、蒸熱処理時に 石灰原料とけい酸原料との反応が促進され、且 つ生成するけい酸カルシウム結晶の成長度合が 安定すること、及びけい酸カルシウムからなる マトリックス部分と補強用機難との親和性が増 大して機難の補致効果が大きくなることによる ものと考えられる。
- ③ 額項において述べた理由によって、補強用機 維の使用量を減らし、あるいは蒸熱条件を温和 なものとすることが可能になる。蒸熱条件が温 和になれば補強用機能の劣化が少くなるから、 これによっても機能の補強効果は改善される。
- ④ 蒸熱処理終了後乾燥する際の成形物の収縮が少く、製品の寸法精度がよい。これはあらかじめ水熱合成された後破砕された安定なけい酸カルシウムの結晶が成形物中に均一に混入されているため、該結晶があたかも骨材のような役割をして全体の乾燥収縮を防止することによるも

02

を得た。とのスラリーを市販の家庭用ミキサーで 3 分間破砕し、微細なけい酸カルシウム針状結晶 のスラリーを得た。

破砕処理的及び処理後のソノトライト結晶について沈降体費を測定したところ、それぞれ 100 配及び 490 配であった。前者の電子顕微鏡写真 を第1図に、また後者のそれを第2図に、それぞれ示す。

実 篇 例 2 (破砕けい酸カルシウム結晶の製 造例)

フェロシリコンダストと生石灰をモル比 CaO/SiO<sub>1</sub> = 1.0 に配合し、水(固形分重量に対し約30倍)を加え、攪拌数を 200 rpm、500 rpm とし、それ以外の条件は実施例1と同様にして反応させ、ゾノトライト結晶を得た。このうち攪拌数 200 rpm で得られたスラリーを市販の家庭用ミキサーで2分間処理して針状けい酸カルシウム結晶のスラリーを得た。以下実施例1と同様に結晶性状を調べた結果は安1のとおりであった。

特開昭56- 14466(5)

表 2 に示した。但し比較例1 で用いたけい酸カル

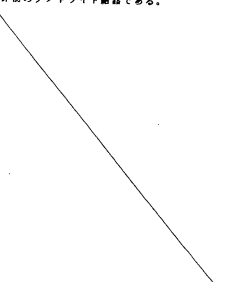
オートクレーブの攪拌数 シウム 『′ は実施例1による破砕的のゾノトライ 200 200 500 (rpm) ト結晶であり、比較例 2 で用いたけい酸カルシウ 砕 処 理 有 無 ム 11/は実施例2による沈降体積 300 ㎡の、破 沈降体搜(ml) 砕前のゾノトライト結晶である。 500 150 300 第4図 簱3図

## 実施例3~5及び比較例1~4・

実施例1で得られた破砕けい酸カルシウム結晶 (I)又は実施例2で得られた破砕けい酸カルシウム 結晶(1)をけい石、消石灰、耐アルカリ性ガラス質 機維等の原料と種々の比率で配合し、全固形分に 対して 12 倍量の水を含むスラリー状混合物を調 製してこれを面圧 1.5 kg/calで圧搾成形し、成形物 を 9 kg/cd の飽和水蒸気圧下で 7 時間蒸熱処理後、 105℃ の熱風で乾燥した。得られた成形体の停 性を、原料組成及び成形性等の評価と共に表 2 化 示す。

なお同様の条件で破砕けい酸カルシウム結晶を 配合せずに行なった比較例1~4の結果も同じく

19



06

		<b>7</b>	3				
		夹施例 8 夹施例	4 (夹堆焊 5	比較何1	比較例 2	比較例 3	比較例 4
腻	けい酸カルシウム結晶	(i) 20 (l) 1	0 (1) 20	(1) 20	(1) 20	_	_
料	耐アルカリガラス質機能	4 4	4	4		_	
	石 蒜 鉄 輪		_	<del>-</del>	-	1 8	_
<b>A</b>	パ ル ブ	- 2	_	-	_	_	-
1	け v 石	8 8 4 2	3 6	3 8	3 8	4 1	4 8
比	横石 灰	3 8 4 2	<b>3</b> 8 ·	3 8	3 8	4 1	4 8
-	高 分 子 装 集 剤	- 0. o z	_	0. 1 0	0.10	<b>-</b> .	0.1.2
源	料 ス ラ リ ー の 成 形 性 <sup>単 1</sup>	A A	A	中中劣る	ヤヤ劣る	A	極めて不良
	数 度(9/㎡)	0.61~0.63 0.68~0.	<b>67</b> 0.60~0.62	0.6 2~0.6 5	0.61~0.64	0.60~0.62	_#5
放形体	曲 げ 強 さ (kg/od)	85~90 85~9	8 5 ~ 9 5	35~60	40~60	70~80	_
	乗2 鏡底による収録率(例)	1. 2 ~ 1. 4 1. 5 ~ 1	. 7 1. 0 ~ 1. 8	20-24	1.8 ~ 2.0	1. 2 ~ 1. 6	-
6	<b>厚</b> 今方向	20~24 24~2	.6 20~22	4.6~ 8.0	2.7 ~ 4.0	20~22	_
9	乾燥収輸率 (病) ※3	0.08~0.10 0.10~0.	12 0.08~0.09	0.1 5~0.1 7	0.13~0.15	0.06~0.08	_
	据品排油 第4	Xo, To Xo, T	· Xo, To	X <sub>o</sub> ,T <sub>o</sub> 未反応 8 i O <sub>2</sub>	X。T。 未反応 8i O。	T.	T。(微量) 未反応 8i Oa

特開昭56- 14466(6)

第 2 図

※1:成形工程における原料スラリーの沪水性、 粉体原料の逸散、沪遏面の目詰り等から総合 的に制定した。

※2: 850℃・3時間の焼成。

※3:成形物の蒸熱処理装乾燥前の寸法を頂寸と し、105℃で24時間乾燥してからデンケー ター中で冷却したときの寸法変化をコンパレ ータで測定した(試料寸法160×40×12 mm、複線間距離 140 mm)。

※4:X額億折回による。

X<sub>0</sub>...... ソノトライト T<sub>0</sub>......トパモライト

※ 5 :反応不十分で硬化不良のため側定せず。

4. 図面の簡単な説明

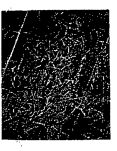
第1~4図は種々のけい酸カルマウム結晶の電子顕像鏡写真(倍率 5000倍)である。

代理人 弁理士 板 井 一 職

第3図

第 1 図

第 4 図



ΛA